

(11) EP 1 419 793 A1

(12) EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 19.05.2004 Patentblatt 2004/21 (51) Int CI.7: A61L 31/02

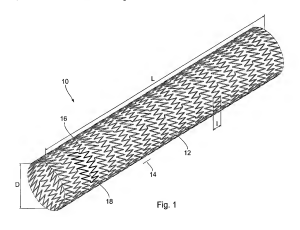
- (21) Anmeldenummer: 03090354.6
- (22) Anmeldetag: 17.10.2003
- (84) Benannte Vertragsstaaten:
  AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
  HU IE IT LI LU MC NL PT RO SE SI SK TR
  Benannte Erstreckungsstaaten:
  AL LT LV MK
- (30) Priorität: 13.11.2002 DE 10253634
- (71) Anmelder: Biotronik GmbH & Co. KG 12359 Berlin (DE)
- (72) Erfinder:
  - Harder, Claus, Dr.
     91080 Uttenreuth (DE)

- · Gerold, Bodo, Dr.
- 97267 Himmelstadt (DE)
   Müller, Heinz, Dr.
- 91054 Erlangen (DE)
- Heublein, Bernd, Prof. Dr. 30627 Hannover (DE)
- (74) Vertreter: Eisenführ, Spelser & Partner Patentanwälte Rechtsanwälte Anna-Louisa-Karsch-Strasse 2 10178 Berlin (DE)

## (54) Endoprothese mit einer Trägerstruktur aus einer Magnesiumlegierung

(57) Die Erfindung betrifft eine Endoprothese mit einer Tragstruktur, welche einen metallischen Werkstoff enthält, wobei der metallische Werkstoff eine Magnesi-

umlegierung folgender Zusammensetzung enthält: Magnesium:> 90%, Yttrium: 3,7% - 5,5%, Seltene Erden: 1,5% - 4,4%. Rest: < 1%.



[0001] Die Erfindung betrifft eine Endoprothese mit einer Tragstruktur, welche einen metallischen Werkstoff enthält. Die Erfindung betrifft insbesondere intraluminale Endoprothesen wie Stents.

[0002] Viele Endoprothesen haben den Zweck, in Inneren des Körpers eines Patienten eine Stützfunktion
zu übernehmen. Dementsprechend sind Endoprothesen implantierbar ausgeführt und besitzen eine Tragstruktur, die die Stützfunktion gewährleistet. Bekannt
sind Implantate aus metallischen Werkstoffen. Die Wahl
von Metallen als Werkstoff für die Tragstruktur eines
derartigen Implantats beruht vor allem auf den mechanischen Eigenschaften von Metallen.

[0003] In einigen Fällen, insbesondere im Falle soloher intraluminaler Endoprothesen wie Stents ist eine
dauerhafte Stützunktion durch die Endoprothesen nicht
erforderlich. Vielmehr kann sich in einigen dieser Anwendungsfälle das Körpergewebe unter Anwesenheit
er Stützprothese derart erholen, dass eine dauerhafte
Stützwirkung durch die Prothese nicht erforderlich ist.
Dies hat zu dem Gedanken geführt, solche Prothesen
aus bioresorbierbaren Material zu fertigen.

[0004] Insbesondere in der DE 197 31 021 ist ein bioresorbierbarer Metallstent bekannt, dessen Werkstoff als Hauptbestandteil Magnesium, Eisen oder Zink enthätt.

[0005] Insbesondere metallische Stents sind in gro-Ber Zahl bekannt. Einer der Hauptanwendungsbereiche 30 solcher Stents ist das dauerhafte Weiten und Offenhalten von Gefäßverengungen, insbesondere von Verengungen (Stenosen) der Herzkranzgefäße. Daneben sind auch Aneurysmenstents bekannt, die eine Stützfunktion für eine beschädigte Gefäßwand bieten. Der- 35 artige Stents besitzen in der Regel eine Umfangswandung von ausreichender Tragkraft, um das verengte Gefäß im gewünschten Maße offen zu halten. Um einen ungehinderten Blutfluss durch den Stent zu ermöglichen, ist diese an beiden Stirnseiten offen. Die tragende 40 Umfangswandung wird in der Regel von einer gitterartigen Tragstruktur gebildet, die es erlaubt, den Stent in einem komprimierten Zustand mit kleinem Außendurchmesser bis zur zu behandelnden Engstelle des jeweiligen Gefäßes einzuführen und dort beispielsweise mit Hilfe eines Ballonkatheters soweit aufzuweiten, dass das Gefäß unter Anwesenheit des Stents nach entfernen des Ballonkatheters den gewünschten, vergrößerten Innendurchmesser aufweist. An den Stent wird daher grundsätzlich die Anforderung gestellt, dass seine 50 Tragstruktur im aufgeweiteten Zustand eine ausreichende Tragkraft aufweist, um das Gefäß offen zu halten. Um unnötige Gefäßbeschädigungen zu vermeiden. ist außerdem gewünscht, dass der Stent nach dem Aufweiten nach Entfernen des Ballons nur wenig elastisch 55 zurückfedert (Recoil), um den Stent beim Aufweiten nur möglichst wenig über den gewünschten Enddurchmesser hinaus weiten zu müssen. Weitere Kriterien, die in

Bezug auf einen Stent wünschenswert sind, sind beispielsweise eine gleichmäßige Flächenabdeckung, eine Struktur, die eine gewisse Flexibilität in Bezug auf die Länosachse des Stents erlaubt und deroleichen.

[0006] Neben den gewünschten mechanischen Eigenschaften eines Stents soll dieser möglichst in einer Weise mit dem Körpergewebe am Implantationsort interagieren, dass es nicht zu erneuten Gefällverengungen, insbesondere durch den Stent selbst hervorgerufenen Gefällverengungen kommt. Eine Restenose (Wiederverengung des Gefäßes) soll möglichst vermieden werden. Auch ist es wünschenswert, wenn von dem

Stent möglichst gar keine oder nur eine sehr geringe inflammatorische Wirkung ausgeht. In Bezug auf einen biodegradiebraren Metallstern ist es darüber hinaus wünschenswert, dass von den Abbauprodukten des Metallstents möglichst wenig negative physiologische Wirkungen und wenn möglich sogar positive physiologische Wirkungen ausgehen.

[0007] Vor diesem Hintergrund liegt der vorliegenden Patentanmeldung die Aufgabe zugrunde, eine Endoprothese der Eingangs genannten Art hinsichtlich ihrer Eigenschaften zu optimieren.

[0008] Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe durch eine Endoprothese der Eingangs genannten Art gelöst, deren metallischer Werkstoff eine Magnesiumlegierung folgender Zusammensetzung enthält:

Magnesium: > 90 %

Yttrium: 3,7 % - 5,5 %

Seltene Erden: 1,5 % - 4,4 %

5 Rest: <1%

[0009] Diese Lösung beruht auf der unerwartenden Erkenntnis, dass eine Endoprothese, die ganz oder teilweise aus der genannten Magnesiumlegierung besteht. hinsichtlich der vielfältigen, wünschenswerten Eigenschaften viele der Anforderungen in ganz besonders positiver Weise erfüllt. Neben den mechanischen Anforderungen erfüllt ein Werkstoff oft ganz oder teilweise aus der genannten Magnesiumlegierung auch die weiteren physiologischen Eigenschaften, als da sind geringe inflammatorische Wirkung und nachhaltige Verhinderung von Gewebewucherungen wie beispielsweise Restenosen. In der Tat haben Versuche ergeben, dass die Abbauprodukte der genannten Magnesiumlegierung nicht nur wenig oder gar keine negativen physiologischen Wirkungen haben, sondern prima facie sogar positive Eigenschaften. Daher stellt die genannte Magnesiumlegierung unter der Vielzahl der denkbaren Werkstoffe eine unerwartet glückliche Auswahl dar.

55 [0010] Vorzugsweise beträgt der Yttriumanteil der Magnesiumlegierung zwischen 4 % und 5 %. Der Anteil Seltener Erden an der Magnesiumlegierung liegt vorzugsweise zwischen 1,5 % und 4 % ein bevorzugtes Seltene-Erden-Element ist Neodym. Der Restanteil an der Magnesiumlegierung von unter 1 % ist vorzugsweise zum größten Teil von Zirkonium und daneben möglicherweise von Lithium gebildet.

[0011] Aufgrund der außerordentlich positiven Eigenschaften der genannten Magnesiumlegierung besteht die Tragstruktur der Endoprothese vorzugsweise zur Gänze aus der Magnesiumlegierung.

[0012] Der Werkstoff der Tragstruktur ist vorzugsweise stranggepresst. Es hat sich herausgestellt, dass die Verarbeitung des Werkstoffes dessen physiologische Wirkung beeinflusst. In diesem Sinne wird eine Tragstruktur bevorzugt, welche die folgenden physiologischen Eigenschaften in einschlägig bekannten Zelltests aufweist: in dem Vitalitätstest MTS über 70% Absorption 15 bei 490 nm bezogen auf glatte Muskelzellen (koronare Endothel-Zellen) mit 100%, d.h. eine Zellüberlebensrate von über 70% bei Kultivierung der Zellen mit einem Eluat des Werkstoffs der Tragstruktur im Vergleich zu unbehandelten Zellen. In dem Proliferationstest mit BrdU (Bromdeoxyuridin) ergibt sich eine Proliferationshemmung auf unter 20% bezogen auf unbehandelte glatte Muskelzellen, d.h. unter dem Einfluss der Magnesiumlegierung der Tragstruktur beträgt die Zahl der aufgrund der Aufnahme von BrdU fluorezierenden Zellen 25 20% bezogen auf eine Gesamtheit von 100% in dem Vergleichstest mit unbehandelten Muskelzellen. Während beispielsweise stranggepresste Tragstrukturen aus der Magnesiumlegierung diese physiologischen Eigenschaften besitzen, hat sich herausgestellt eine ge- 30 gossene Tragstruktur diese Eigenschaften nicht besitzt. Diese physiologischen Eigenschaften sind somit zumindest zum Teil durch den Herstellungsprozess bedingt und nicht notwendigerweise inherente Eigenschaften der Magnesiumlegierung. Ein Einflussfaktor ist auch die 35 Wärmebehandlung der Magnesiumlegierung während der Verarbeitung zur fertigen Tragstruktur.

[0013] Die Endoprothese ist vorzugsweise als intraluminale Endoprothese ausgebildet. Besonders bevorzugf ist eine Endoprothese, die als Stent, und zwar insbesondere als Koronarstent oder als peripherer Stent ausgebildeits. Koronarstents, die die genannte Magnesiumlegierung enthalten, haben im Versuch eine Summe unerwartet positiver Eigenschaften gezeinschaften.

[0014] Vor allen für eine Tragstruktur für Stents bietet 45 es sich an, diese in an sich bekannter Weise entweder als selbstexpandierende Tragstruktur oder als selbstexpandierende Tragstruktur oder als ballonexpandierbare Tragstruktur zu gestalten. Für eine ballonexpandierbare Tragstruktur kommt vor allem eine Herstellung aus einem Rohr in Frage, welches beispielswiese mit Hilfe eine Lasers geschnitten wird. Für eine selbstexpandierende Tragstruktur aus Magnesiumlegierung bietet sich ein Drahtstent an, der aus Draht geformt ist, welcher die Magnesiumlegierung enthält.

[0015] Die Tragstruktur ist vorzügsweise gitterartig ausgebildet und wird von Stegen sowie von von den Stegen umschlossenen, radialen Öffnungen gebildet. Diese Stege haben vorzügsweise derart ähnliche Quer-

schnittsflächen, dass das Verhältnis von größter zu kleinster Querschnittsfläche kleiner als 2 ist. Ähnliche Steg-Querschnittsflächen führen dazu, dass das Implantat in allen Bereichen etwa gleichmäßig schnell abgebaut wird.

[0016] Dem gleichmäßigen Abbau des Implantats dienen auch Stege, bei denen das Verhältnis vom größten zum kleinsten Minima/guerschnitt - im Sinne eines jeweils kleinsten Durchmessers - kleiner als 3 ist. [0017] Im Falle eines bevorzugten Aufbaus eines Stents aus Stegringen, die durch Verbindungsstege verbunden sind, haben die Verbindungsstege vorzugsweise eine kleinere Querschnittsfläche oder einen kleineren minimalen Durchmesser, als die Stege, die die Stegringe bilden. Dadurch wir erreicht, dass die Verbindungsstege im Körper eines Patienten schneller abgebaut werden, als die Stegringe. Dies wiederum hat zur Folge, dass eine axiale Flexibilität des Stents durch Abbau der Verbindungsstege schneller zunimmt, als die Tragkraft des Stents in Folge des Abbaus der Stegringe abnimmt. Dieses Merkmal, Verbindungsstege im Vergleich zu tragenden Stegen dünner zu gestalten, ist nicht nur im Zusammenhang mit den hier interessierenden Magnesium-Stents sondern im Zusammenhang mit jeder Art von bioresorbierbaren Stents von selbständi-

ger, erfinderischer Bedeutung.
[0018] Schließlich sind Endoprothesen bevorzugt, die einen physiologisch wirksamen Wirkstoff tragen, insbesondere wenigstens mit einem Medikament beschichtet

[0019] Die Erfindung soll nun anhand eines Ausführungsbeispiels mit Hilfe der Figuren näher erläutert werden. Von den Figuren zeigen:

Figur 1 eine schematische Darstellung einer Endoprothese in Form eines Stents:

Figur 2 eine Abwicklung der Tragstruktur des Stents aus Figur 1 und

Figur 3 einen Querschnitt durch einen Steg der Tragstruktur aus Figur 2.

[0020] Figur 1 zeigt eine Endoprothese als endoluminale Prothese in Form eines Stents mit einer Tragstruktur 10. Dieser Stent und seine Tragstruktur 10 haben die Form eines an seinen Stirnseiten offenen Hohlköpers, dessen Umfangswandung von der Tragstruktur 10 gebildet ist, die wiederum von tellweise gefalleten Stegen 1 2 gebildet ist. Die Stege 12 bilden Stitzbeschnitte 14, welche von jeweils einem in Längsrichtung ringförmig geschlossenen, zick-zack- oder mäanderförmig gefalteten Steg 12 gebildet sind.

[0021] Die Tragstruktur 10 des Stents wird von mehreren solcher in Längsrichtung aufeinanderfolgender Sützabschnitte 12 gebildet. Die Stützabschnitte bzw. Stegringe 14 sind über Verbindungsstege 16 miteinander verbunden. Jeweils zwei in Umfangsrichtung aneinander bemachbarte Verbindungsstege 16 sowie die zwischen diesen Verbindungsstegen 16 einander gegenüberliegenden Teilabschnitte der Stegringe oder Stützabschnitte 14 definieren eine Massche 18 des Stents 10. Eine solche Massche 18 ist in Figur 1 hervorgehoben dargestellt. Jede Massche 18 umschließt eine radiale Öffnung der Umfangswandung bzw. der Tragstruktur des Stents 10.

[0022] Jeder Stegring 14 weist etwas drei bis sechs bier den Umfang des Stents 10 gleich verteilte Verbindungsstege 16 auf, die jeweils einen Stegring 14 mit dem benachbarten Stegring 14 verbinden. Dementsprechend weist der Stent 10 in Umfangsrichtung zwischen zwei Stützabschnitten 14 jeweils drei bis sechs Masschen auf.

[0023] Aufgrund der Faltung der Stege 12 ist der Stent
10 in Umfangreinhtung expandierbar. Dies geschieht
beispielsweise mit einem an sich bekannten Ballonkatheter, der an seinem distalen Ende einen mittels eines
Fluids expandierbaren Ballon aufweist. Der Stent 10 ist
im komprimierten Zustand auf den deflatierten Ballon
aufgecrimpt. Mit Expansion des Ballons werden sowohl
der Ballon als auch der Stent 10 aufgeweitet. AnschlieBend kann der Ballon wieder deflatiert werden und der
Stent 10 löst sich von dem Ballon. Auf diese Weise kann
der Katheter gleichzeitig dem Einführen des Stents 10
in ein Blutgefäß und insbesondere in ein verengties
Herzkranzgefäß sowie zum Expandieren des Stents an
diesem Ort dienen.

[0024] In Figur 2 ist ein Ausschnitt aus einer Abwicklung der Umfangswandung des Stents 10 dargestellt. Die Abwicklung zeigt den komprimierten Zustand des Stents 10.

[0025] In Figur 3 ist der in Figur 2 eingezeichnete Schnitt A-A durch einen Steg 12 des Stents 10 darge- stellt. Es ist zu erkennen, dass der Steg 12 einen recht- eckigen Guerschnitt besitzt und in radialer Richtung bezogen auf den Stent eine Dicke da utwiest. Die Ausdehnung eines Steges 12 in Umfangsrichtung des Stents tid Brötels .

[0026] In bevorzugten Ausführungsvarianten des Stents haben die Stege 12 alle eine in etwa ähnliche Querschnittsfläche, so dass zu mindest das Verhättnis von größter zu kleinster Querschnittsfläche nicht größer ist als zwei.

[0027] Auch sollte jeweils die kleinste Ausdehnung der Slege 12 des Stents 10 - je nach dem b oder d - für den gesamten Stent entweder in dem Sinne gleich sein, dass das Verhältnis der relativ größten kleinsten Ausdehnung eines Steges 12 an einem Ort des Stents 10 so zur relativ kleinsten kleinsten Ausdehnung eines Stegs 12 an einem anderen Ort des Stents 10 kleiner ist als

[0028] Die Verbindungsstege 16 haben einen kleineen Querschnitt als die Stege 12. Sie sind insbesondere of dünner, das heißt, das Maß d ist geringer als bei den Stegen 12. Dies hat zur Folge, dass die Verbindungsstege die ersten sind, die im Körper eines Patienten ab-

gebaut werden. Damit erhöht sich die axiale Biegsamkeit des Stents bei gleichzeitig weiterhin durch die Stegringe 14 gegebener Sützwirkung des Stents. Die Stützwirkung des Stents 10 nimmt durch den langsameren

Abbau der Stegringe 14 im Vergleich zu den Verbindungsstegen 16 langsamer ab, als die axiale Flexibilität zunimmt.

[0029] Die Tragstruktur des in den Figuren dargestellten Stents 10 beseht aus einer Magnesiumlegierung, 2 deren Magnesiumanteil größer ist als 90 %. Daneben umfasst die Magnesiumlegierung Yttrium mit einem Anteil von 4 % bis 5 % sowie Needym als Selterne-Erden-Element mit einem Anteil von 1,5 % bis 4%. Die Restbestandteile der Legierung sind kleiner als 1 % und wer-5 den zum größten Teil von Lithium oder Zirkonium gebildet.

## Patentansprüche

 Endoprothese mit einer Tragstruktur (10), welche einen metallischen Werkstoff enthält, dadurch gekennzeichnet, dass der metallische Werkstoff eine Magnesiumlegierung folgender Zusammensetzung enthält:

 Onder Der Gregoria (10), welche Gregoria (10), welc

Magnesium: > 90%

Yttrium: 3.7% - 5.5%

Seltene Erden: 1.5% - 4.4%

Rest: < 1 %

- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Yttrium-Anteil der Magnesiumlegierung zwischen 4% und 5% beträgt.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil seltener Erden an der Magnesiumlegierung zwischen 1,5% und 4% beträgt.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil seltener Erden an der Magnesiumlegierung von Neodym gebildet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der RestAnteil an der Magnesiumlegierung zum größten Teil von Zirkonium gebildet ist.
- Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur (10) aus einer Magnesium-Legierung gemäß der Ansprüche 1 bis 5 besteht.
- 7. Endoprothese nach einem der Ansprüche 1 bis 6,

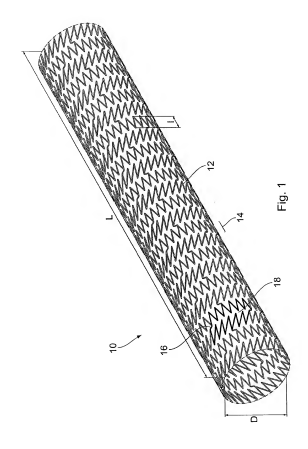
10

dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur stranggepresst ist

- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese als intraluminale Endoprothese ausgebildet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese als Stent ausgebildet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese als Koronarstent oder als peripherer Stent ausgebildet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese als selbstexpandierender oder als ballonexpandierbarer Stent ausgebildet ist.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur Schneiden eines Rohres aus einem Stück hergestellt ist.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur aus einem Draht geformt ist, der die Magnesiumlegierung enthält.
- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur (10) einen längsgestreckten Hohlraum umschließt, welcher an seinen Stimseiten offen ist
- Endoprothese nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Tragstruktur (10) gitterartig ausgebildet und von Stegen (12, 16) sowie von Stegen umschlossenen, radialen Öffnungen gebildet ist.
- 16. Endoprothese nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Stege (12) der Tragstruktur sämtlich eine derart ähnliche Querschnittsfläche aufweisen, dass das Verhättnis von größter zu kleinster Querschnittsfläche kleiner als 2 ist.
- Endoprothese nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, dass die Stege (12) der Tragstruktur sämflich eine derart fähnlichen minimalen Durchmesser aufweisen, dass das Verhältnis von größtern zukeinstem minimalen Durchmesser kleiner als 2 ist.
- 18. Endoprothese nach Anspruch einem der Ansprüche 15 bis 17, mit einer Tragstruktur (10), die von Stegen (12) gebildete Stegringe (14) und benachbarte Stegringe miteinander verbindende Verbindungsstege (16) umflast, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindungsstege (16) eine kleinere

Querschnittsfläche oder einen kleineren minimalen Durchmesser haben, als die Stege (12), welche die Stegringe (14) bilden.

- Endoprothese nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese einen physiologisch wirksamen Wirkstoff trägt.
- Endoprothese nach Anspruch 19, dadurch gekennzeichnet, dass die Endoprothese mit wenigstens einem Medikament beschichtet ist.



6

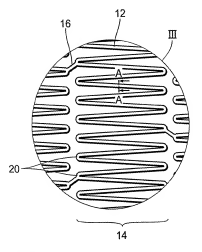


Fig. 2



Fig. 3



## **EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT**

Nummer der Anmeldung

EP 03 09 0354

	EINSCHLÄGIG			
Categorie	Kennzeichnung des Doku der maßgebliche	ments mit Angabe, sowert erforderlich, en Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
A	US 3 687 135 A (BO SERGEEVICH ET AL) 29. August 1972 (1 * Spalte 1, Zeile * Beispiele 1-3 * * Ansprüche 1-4 *		1-20	A61L31/02
A	FR 1 412 298 A (FU 24. September 1965 * Seite 1, rechte * Ansprüche A-H *	1-20		
A	US 6 287 332 B1 (P 11. September 2001 * Spalte 2, Zeile * Beispiele 1-3 *	(2001-09-11)	1-20	
				RECHERCHIERTE
			1	A61L
				A61F
Der vo		rde für alle Patentansprüche erstellt	1	
	Recherchenort	Abschlußdatum der Flecherche		Prifer
	DEN HAAG	11. März 2004		idjel, R

X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffanlichung derectben Kategorie A : technologischer Hinkergrund O : nishtoshrifiche Offenbarung P : Zwischeni

I der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder G
 ältere Patientlöckunnent, das jedoon erst am oder
nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
 D : in der Anmeldung angeführtes Dokument
 L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument

<sup>&</sup>amp; Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

## ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 03 09 0354

in diesen Ahhang sind die Möglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbaricht angeführten Pleutrickkunnerbe regesten. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Dalei des Europäischen Patentamta am Diese Angaben deren unz ur Unterdrücktung und erfolgen einen Gewährt.

11-03-2004

	Recherohenbe ührtes Patento		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 3	8687135	A	29-08-1972	CH DE FR GB	527276 A 1953241 A1 2068401 A5 1237035 A	31-08-1972 13-05-1971 27-08-1971 30-06-1971
FR 1	412298	A	24-09-1965	DE AT BE CH GB NL	1239105 B 251893 B 654809 A 451528 A 1067915 A 6412373 A	20-04-1967 25-01-1967 15-02-1965 15-05-1968 10-05-1967 27-04-1965
US 6	287332	В1	11-09-2001	DE EP	19856983 A1 0966979 A2	30-12-1999 29-12-1999

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr 12/82